This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

WWY SALL OF THE SA

PATENT COOPERATION TREATY

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Commissioner US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office, PCT 2011 South Clark Place Room CP2/5C24 Arlington, VA 22202
Date of mailing: 09 November 2000 (09.11.00)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE in its capacity as elected Office
International application No.: PCT/JP00/01866	Applicant's or agent's file reference: RDC-16M/PCT
International filing date: 27 March 2000 (27.03.00)	Priority date: 30 April 1999 (30.04.99)
Applicant: KOHIKI, Shigemi et al	

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:
	X in the demand filed with the International preliminary Examining Authority on:
	25 August 2000 (25.08.00)
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
2.	The election X was was not
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer:

J. Zahra

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

THE STATE OF THE S

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

MIYAMOTO, Harumi Hougaku Building 7F 19-14, Toranomon 1-chome Minato-ku Tokyo 105-0001 **JAPON**

Date of mailing (day/month/year)

09 November 2000 (09.11.00)

Applicant's or agent's file reference

RDC-16M/PCT

IMPORTANT NOTICE

International application No. PCT/JP00/01866

International filing date (day/month/year) 27 March 2000 (27.03.00)

Priority date (day/month/year) 30 April 1999 (30.04.99)

Applicant

JAPAN-SCIENCE AND TECHNOLOGY CORPORATION et al

Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: KR.US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

EP

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 09 November 2000 (09.11.00) under No. WO 00/66496

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switz rland

Authorized officer

J. Zahra

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

OLESO ANT IS JESTE SITU

ZTranslation 19



PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference RDC-16M/PCT FOR FURTHER ACTION SeeNotificationofTransmittalofInternational Prel Examination Report (Form PCT/IPEA/416)								
International application No.	International filing date (day/n	nonth/year)	Priority date (day/month/year)					
PCT/JP00/01866	27 March 2000 (27.0	03.00)	30 April 1999 (30.04.99)					
International Patent Classification (IPC) or n C01G 15/00, 9/00	<u>L </u>							
Applicant JAPAN SC	IENCE AND TECHNOLO	OGY CORI	PORATION					
This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36. This DEPORT.								
2. This REPORT consists of a total of3 sheets, including this cover sheet. This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see								
	of the Administrative Instruction of the	is under the P	CT).					
3. This report contains indications rela	nting to the following items:							
I Basis of the report								
II Priority			· ·					
III Non-establishment	of opinion with regard to novelty	y, inventive st	ep and industrial applicability					
IV Lack of unity of inv	vention							
V Reasoned statement citations and explar	t under Article 35(2) with regard nations supporting such statemen	l to novelty, in	eventive step or industrial applicability;					
VI Certain documents	cited		An					
VII Certain defects in the	he international application		MECEN					
	Continue hospitations on the intermediated analysis in the intermediated in the intermediate in the interm							
			- 10u					
Date of submission of the demand	Date o	f completion	of this report					
25 August 2000 (25.0	08.00)	17	May 2001 (17.05.2001)					
Name and mailing address of the IPEA/JP	Author	Authorized officer						
Facsimile No.	none No.							

THIS PACE OF AME OF OR SOLD OF THE SOLD OF

ţ

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP00/01866

I. 1	I. Basis of the report									
1.	With	regard to	o the eleme	ts of the interna	tional applicat	tion:*				
	\Box	the inte	ernational ap	plication as orig	inally filed					
	$\overline{\boxtimes}$	the des	scription:		•					
	لاے	pages	-			2,3,6-17			, as originally filed	
		pages						700	, filed with the demand	
		pages		1.1/1	,4,5		, filed with the lette	er of		
	6	pages			, .,.		- ′	_		-
	\boxtimes	the clai	ims:							
		pages							, as originally filed	
		pages							r with any statement under Article 19	
		pages							, filed with the demand	
	•	pages		2,3	3		, filed with the lette	er of _	08 November 2000 (08.11.2000)	-
	\square	the dra	wings:							
	لكا	pages	_			1/19-19/1	9		, as originally filed	ı
		pages		· · · ·					, filed with the demand	1
		pages					filed with the lette	er of		
	_						_, med with the lette	J. 01 _		-
	Ш	the seque	ence listing	part of the descri	ption:					
		pages							, as originally filed	
		pages							, filed with the demand	1
		pages					, filed with the lette	er of _		-
	the i Thes	the lan the lan the lan or 55.3 h regard iminary e contain filed to furnish furnish The s interna	nal applicate the were available of a factor of the application of the	ion was filed, un lable or furnished ranslation furnished ranslation of the international application the international application to this Autlently to this Autleat the subsequenciation as filed his	less otherwise and to this Auth thed for the purinternational a mished for the ramino acid on the basis of ication in writted application in thority in writted thority in compently furnished as been furnished.	indicated userity in the arposes of in application (as purposes of the sequence of the sequenc	nder this item. following language ternational search (u under Rule 48.3(b)). of international prel disclosed in the ce listing: readable form. le form. sequence listing do	inder R. iminary	which is ule 23.1(b)). y examination (under Rule 55.2 and tional application, the international to the written sequence listing ha	: /
4.	\boxtimes		the descrip the claims, the drawin	nave resulted in tition, pages Nos gs, sheets/fig	1					
5.		beyond	the disclos	ure as filed, as ir	idicated in the	Supplemen	tal Box (Rule 70.2(c)).**	ince they have been considered to g	
	in ti and	his repor 70.17).	rt as "origi	nally filed" and	d are not ani	nexed to th	is report since they	y do n	ation under Article 14 are referred to contain amendments (Rule 70.1	6
**	' Any	replacen	nent sheet c	ontaining such a	mendments mi	ust be referr	ed to under item a	ind ann	exed to this report.	

HIS PACE OF WANT OFFICE OF STATE OF STA

. . . .

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP00/01866

atement			
Novelty (N)	Claims	2,3	YE
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	2,3	YE
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	2,3	YE
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Claims 2 and 3

Documents 1-4 cited in the international search report do not describe a compound in which elements selected from a group consisting of alkali metals and transition metals are introduced into vacant lattice points of a crystal of In_2O_3 having an Sc_2O_3 type translation structure and a compound in which H is introduced into vacant lattice points of a hexagonal wurtzite-type ZnO crystal. By introducing an alkali metal atom such as Li, or a transition metal atom such as Cu into the vacant lattice points of a crystal of In_2O_3 having an Sc_2O_3 type translation structure and a hexagonal wurtzite-type ZnO crystal, the present invention has the effect of improving the dependency of the electrical resistance rate on electrical field strength, magnetic properties and the like.

THIS PACE BLAMW USOTO,

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/01866

	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C01G1/00						
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
	SEARCHED cumentation searched (classification system followed by	v classification symbols)					
Int.	Cl ⁷ C01G1/00, C01G9/00, C01G15/	/00, C01B13/14, C01B13/1					
Jits Koka	on searched other than minimum documentation to the cuyo Shinan Koho 1926-1996 i Jitsuyo Shinan Koho 1971-2000	Jitsuyo Shinan Toroku Ko	oho 1994-2000 oho 1996-2000				
	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, sear	cn terms used)				
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.				
EX	<pre>JP, 2000-95523, A (Ricoh Compan) 04 April, 2000 (04.04.00),</pre>	y, Ltd.),	1				
	Claims (Family: none)		1,2				
AP	US, 6030507, A (W.C.Heraeus Gmb 29 February, 2000 (29.02.00), Claims; Column 2, lines 21 to 3 &						
A	JP, 11-11946, A (WC Heraeus GMB 19 January, 1996 (19.01.96), Claims; Par. No. [0008], implem & EP, 879791, A & DE, 19721 & CN, 1208018, A & KR, 98087	entation example 1649, A					
A	JP, 10-095622, A (Westech Syste 19 January, 1996 (19.01.96), Claims; Par. No. [0007], i (Family: none)	ems, Inc.), implementation example	1,2				
A	US, 5622653, A (Hoya Corporation 22 April, 1997 (22.04.97),		1-3				
<u></u>	Claims; Column 9, lines 22 to 67		-				
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	aia_al Gli data an				
"A" docum conside "E" earlier	l categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing	"T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory and document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.	he application but cited to lerlying the invention claimed invention cannot be				
cited to	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other I reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive ste	claimed invention cannot be p when the document is				
means "P" docum	"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family						
Date of the	actual completion of the international search June 2000 (19.06.00)	Date of mailing of the international sea 04 July, 2000 (14.0	rch report 7 ₋ 00)				
Name and I	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer					
Facsimile N	ło.	Telephone No.					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/01866

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	58; Column 26, lines 23 to 34	
	&	
	JP, 8-245220, A (Hoya Corporation), 24 September, 1996 (24.09.96),	
	Claims; Par. Nos. [0041] to [0044], [0073], [0084], [0113]	
	& EP, 686982, A & US, 5681671, A	
	& US, 5843341, A	
	· ·	
	· ·	
	i	

特許協力条約

PCT

国際予備審査報告

REC'D 0 1 JUN 2001
WIPO PCT

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 RDC-16M/PCT	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。							
国際出願番号 PCT/JP00/01866	国際出願日 (日.月.年) 2	7. 03. 00	優先日 (日.月.年)	30.04.99				
国際特許分類 (IPC) Int. Cl' C01G15/00, C01G 9/00								
出願人(氏名又は名称) 科学技術振興事業団								
1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条 (PCT36条) の規定に従い送付する。 2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 3 ページからなる。 区 この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。								
(PCT規則70.16及びPCT この附属書類は、全部で 5								
3. この国際予備審査報告は、次の内容 I 区 II 優先権 II 新規性、進歩性又は産業 IV 発明の単一性の欠如 V 区 PCT35条(2)に規定での文献及び説明 VI ある種の引用文献 VI 国際出願の不備 VI 国際出願に対する意見	上の利用可能性につ	,		それを裏付けるため				
国際予備審査の請求書を受理した日 25.08.00		国際予備審査報告を 17	作成した日 . 05.01					
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4名	· ·	特許庁審査官 (権限 大工原 大二 電話番号 03-3	爹	4G 9343 内線 3416				

I.	[国際予備審査報	報告∅)基礎		,										
1.	Fi	この国際予備 省 な答するために P C T 規則70.	こ提出	Bされた!												
		出願時の国際	祭出原	香類												
	X	明細書 明細書 明細書	第第第		3, 6-		_ ページ _ ページ _ ページ -		国際	予備審査	されたも の請求售 1.00	きとま				されたもの
	X	請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第	2,	3		項、 項、 項、 		PC7 国際f	Γ 1 9 条 予備審査	されたも の規定に の請求書	基へ まとま	もに提	出され	たもの	されたもの
	X	図面 図面	第第第	1/19-1	19/19		_ページ _ページ _ページ				されたもの請求書	とき			_	されたもの
		明細書の配列 明細書の配列 明細書の配列	リ表の	部分 第	¥		_ページ _ページ _ページ	,			されたもの請求書	きとま				されたもの
2.	T	上記の出願書類	順の言	語は、	下記に示っ	す場合を	除くほか	か、この	国際出	出願の言	語である	۰,				
	1 []	上記の書類は、 国際調査。 PCT規 国際予備。	のた。 則48.	めに提出 3(b)にい	ー dされたP いう国際	公開の言	則23. 1 (b) 語		翻訳文		朋訳文の言	言語				
3.	٤	の国際出願は	t、ヌ	クレオラ	チド又はこ	アミノ酸	配列を含	含んでお	らり、か	火の配列	表に基づ	き巨	關於予何	備審査	報告を行	行った。
	□ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。															
4.	_ □	前正により、下 明細書	記の第一		削除された	た。	_ページ								•	
	X	請求の範囲 図面	第 ₋ 図面	iの第 _	1		_項 	ページ	· ⁄図							
5.		この国際予備 れるので、そ 記1. におけ	の補	正がされ	れなかった	たものと	して作成	戈した。	(PC	T規則7	0.2(c)					



囯	際	Ŧ,	/借	棄	本	却	#

国際出願番号 PCT/JP00/01866

V.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	生についての法第12条(PCT3	3 5条(2)) に定める見解、それを裏付ける
1.	見解		
	新規性(N)	請求の範囲 <u>2,3</u> 請求の範囲	
	進歩性(IS)	請求の範囲 <u>2,3</u> 請求の範囲	有 無
	産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 <u>2,3</u> 請求の範囲	·

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

請求項2,3について

国際調査報告で引用された文献1-4には、 Sc_2O_3 型の並進構造の In_2O_3 結晶の空格子点にアルカリ金属または遷移金属から選択される元素を導入した化合物及び六方晶ウルツアイト型結晶のZnOの空格子点にHを導入した化合物について記載されていない。本願発明は Sc_2O_3 型の並進構造の In_2O_3 結晶、六方晶ウルツアイト型結晶のZnOの空格子点にアルカリ金属原子、例えばLi、遷移金属元素、例えばCuを導入することによって、電器抵抗率の電界強度依存性、磁気特性などを改善することができるという効果を有するものである。

. 1

明細書

空格子点に位置および濃度制御してドーパントを導入した化合物

技術分野

本発明は、化学量論比組成がAxByで表される結晶(式中Aは陽イオン、Bは陰イオンである。)の空格子点に、位置制御的および/または濃度制御的に原子Cを導入することによって、電気的、光学的、半導体特性およびこれらを組み合わせた特性を変性した化合物、具体的には、Sc₂О₃型の並進対称結晶構造のIn₂О₃結晶の空格子点に、ドーパントとして浅い準位や深い準位を作るアルカリ金属、例えばLiや、遷移金属元素、例えばCuを導入して電気抵抗率の電界強度依存性、磁気特性などを改善した化合物であり、また、六方晶ウルツアイト型結晶のZnOの空格子点にHを導入し電気伝導率を改善した化合に関する。

本明細書において、空格子点とは、周期的な格子中に見られる無秩序なエラー、つまり格子欠陥、即ち通常原子があるべき位置に原子がない、というのではなく、並進対称性を満たす周期性をもった結晶群、例えば酸化スカンジウム型の周期性を持つ格子を作る形でドープ原子が侵入する、並進対称性を満たす格子点であるがそもそも原子が不在(空)の格子点を指し、本発明において、原子Cのドープを侵入型ドープという。

背景技術

1 / 1

一般に、化学量論比組成 $A \times B y$ で表される化合物結晶、例えば $I n_2 O_3$ 結晶化合物は広いバンドギャップを持つ絶縁体であが、これに対して、S n 等の 4 価あるいは 2 価になる原子(いわゆるドナー型原子)をドープすることにより電気伝導性を金属に匹敵する程度まで向上させることが提案されてきた。そして、 $I n_2 O_3$ の薄膜は可視光透過性が高く、近赤外線から

を与えうるであろう原子をあらかじめ選択し、これを実際にドープすることにより所望する特性の化合物を設計、作製するものである。エネルギーバンド電子計算には、第一原理バンド計算、強結合近似バンド計算、クラスター電子構造計算などの手法を必要に応じて適宜用いた。

本発明の、前記一般式で表される化合物結晶の空格子点(新規物性発現を生じるべく設計された空格子点)に所望の原子を添加することにより所望の特性の化合物を得ることの発想は全く新しいものである。

従って、前記したように、従来のドープ方法の置換型ドープと 区別するために、本発明のドープ方法を侵入型ドーピングという。

発明の開示

この発明は、Sc₂O₃型の並進対称結晶構造のIn₂O₃結晶の空格子点に、ドーパントとして浅い準位や深い準位を作るアルカリ金属、例えばLiや、遷移金属元素、例えばCuを導入して電気抵抗率の電界強度依存性、磁気特性などを改善した化合物、また、六方晶ウルツアイト型結晶のZnOの空格子点にHを導入し電気伝導率を改善した

5

化合物である。

図面の簡単な説明

第1図は、(a)-(d)は In_2O_3 :Lix(X=0(a),0.2(b),0.5(c)、1.0(d)〕の粒子の状態の二次電子(走査電子顕微鏡:SEM)像であり、Li添加量の増加に伴う粒子径の変化を示し、<math>X=0.2の(e)は粒子の八面体成長途中の様子を示す。各図の下にスケールを示す。

第 $2 \boxtimes U$ 以 I n_2 O_3 : L i x (x = 0, 0.2, 0.5, 1.0) に関する X 線回折パターンを示す。

第3図は、面間隔から求めた各試料の格子定数を示す。

第 4 図は、 $I n_2 O_3: L i x (x=0 (a), 0.2 (b), 1.0 (c)$ の拡散反射スペクトルによる光吸収特性を示す。a e t 吸収端部 (バンドギャップに対応) を意味する。

第5図は、添加量と吸収端のシフトの関係

1 8

請求の範囲

- 1.(削除)
- 2. (補正後) S c 2 O 3 型の並進対称結晶構造の I n 2 O 3 結晶 の空格子点にアルカリ金属または遷移金属から選択される元素 を導入した化合物。
- 3. (補正後)六方晶ウルツアイト型結晶の Z n O の空格子点に H を導入した化合物。

EP · (US) PCT

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 RDC-16M/PCT	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220) 及び下記5を参照すること。							
国際出願番号 PCT/JP00/01866	国際出願日 (日.月.年) 27.03.00	優先日 (日.月.年) 30.04.99						
出願人(氏名又は名称) 科学技術振興事業団								
国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。 この写しは国際事務局にも送付される。								
この国際調査報告は、全部で3	この国際調査報告は、全部で3ページである。							
□ この調査報告に引用された先行打	支術文献の写しも添付されている。 	,						
□ この国際調査機関に提出さ	くほか、この国際出願がされたものに基 れた国際出願の翻訳文に基づき国際調査	を行った。						
□ この国際出願に含まれる書		, ·						
□ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディスクによる配列表	ŧ						
□ 出願後に、この国際調査機	関に提出された書面による配列表							
□ 出願後に提出した書面によ	関に提出されたフレキシブルディスクに る配列表が出願時における国際出願の開	こよる配列表 別示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述						
書の提出があった。 書面による配列表に記載し 書の提出があった。	た配列とフレキシブルディスクによる酢	已列表に記録した配列が同一である旨の陳述						
2.	ができない(第I欄参照)。	·						
3. ② 発明の単一性が欠如して	いる(第Ⅱ欄参照)。							
4. 発明の名称は 🛛 🖽	願人が提出したものを承認する。							
	に示すように国際調査機関が作成した。							
5. 要約は 🛛 🗓	願人が提出したものを承認する。							
国	Ⅲ欄に示されているように、法施行規則 際調査機関が作成した。出願人は、この 国際調査機関に意見を提出することがで	第47条 (PCT規則38.2(b)) の規定により 国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ きる。						
6. 要約書とともに公表される図は 第 <u>1</u> 図とする。 出	、 願人が示したとおりである。	□ なし						
区 出	願人は図を示さなかった。							
本	図は発明の特徴を一層よく表している。 							

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl ⁷ C01G1/00				
			· 	
調査を行った量	万った分野 &小限資料(国際特許分類(IPC)) 1/00, C01G9/00, C01G15/00, C01B13/14, C01B13/14	1		
日本国実用新 日本国公開実 日本国登録実 日本国実用新	用新案公報 1971-2000年 用新案公報 1994-2000年 案登録公報 1996-2000年			
国際調査で使用	目した電子データベース (データベースの名称、	調査に使用した用語)		
	関連すると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
EΧ	JP, 2000-95523, A(株式会社リコー) 0 求の範囲 (ファミリーなし)	4.4月.2000 (04.04.00) 特許請	1	
P A	US, 6030507, A (W. C. Heraeus GmbH & C特許請求の範囲,第2欄第21-37行,実施 & JP, 11-11946, A (ヴェーッエー ヘレーウス ケ * ゼ ケ *) 19.1月.1996 (19.01.96) 特許請求 & EP, 879791, A&DE, 19721649, A&CN, 120	値例 ルシャフト ミット ベシュレンクテル ハフツン の範囲,【0008】欄,実施例	1, 2	
	A Lamb North Mark Towns of the Control of the Contr	□ パニントフーミリーに関する別		
▼ C欄の続きにも文献が列挙されている。				
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献		
国際調査を完了した日 19.06.00		国際調査報告の発送日 0 4.07.00		
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		特許庁審査官(権限のある職員) 大工原 大二 お 電話番号 03-3581-1101	5	

	国际调查 報告	国际山殿街一	-,
 C(続き).	関連すると認められる文献		Process of
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときに	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Α	JP, 10-095622, A(株式会社エステック) 19. 請求の範囲,【0007】欄,実施例(ファミリ	1月. 1996 (19. 01. 96) 特許 ーなし)	1, 2
Α	US, 5622653, A (Hoya Corporation) 22.4月. の範囲, 第9欄第22-67行, 第15欄第19-58行。 & JP, 8-245220, A (ホーヤ株式会社) 24.9月. の範囲, 【0041】 - 【0044】, 【0073】, [0073】, [0073】, [0073]], [0073]	, 第26欄第23-34行 1996 (24. 09. 96) 特許請求 084】, 【0113】	1 – 3
	&EP, 686982, A&US, 5681671, A&US, 5843341,	A .	
		• .	
-		•	,
	·		
·			
	, . ·		

PCT

. 1

国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

世界知的所有権機関



(51) 国際特許分類7 C01G 1/00

A1

(11) 国際公開番号

WO00/66496

(43) 国際公開日

2000年11月9日(09.11.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP00/01866

(22) 国際出願日

2000年3月27日(27.03.00)

(30) 優先権データ

特願平11/123829

1999年4月30日(30.04.99)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

科学技術振興事業団

(JAPAN SCIENCE AND TECHNOLOGY

CORPORATION)[JP/JP]

〒332-0012 埼玉県川口市本町四丁目1番8号 Saitama, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

古曳重美(KOHIKI, Shigemi)[JP/JP]

〒803-0835 福岡県北九州市小倉北区井堀2-1-13-301

Fukuoka, (JP)

清島隆太(KIYOSHIMA, Ryuta)[JP/JP]

〒854-0057 長崎県諫早市平山町841-1-107 Nagasaki, (JP)

松嶋茂憲(MATSUSHIMA, Shigenori)[JP/JP]

〒802-0982 福岡県北九州市小倉南区山手1-18-12 Fukuoka, (JP)

佐々木晶邦(SASAKI, Masakuni)[JP/JP]

〒804-0011 福岡県北九州市戸畑区中原西2-17-10-402

Fukuoka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 宮本晴視(MIYAMOTO, Harumi)

〒105-0001 東京都港区虎ノ門一丁目19番14号

邦楽ビル 7階 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK,

ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: COMPOUND HAVING DOPANT INTRODUCED INTO VACANT LATTICE POINT WHILE CONTROLLING POSITION AND CONCENTRATION

(54)発明の名称 空格子点に位置および濃度制御してドーパントを導入した化合物

(57) Abstract

A compound obtained by incorporating atoms Cz into vacant lattice points of a crystal represented by the general formula A_xB_y (wherein A is a cation; B is an anion; and x and y satisfy an electrically neutral stoichiometric ratio) while controlling the introduction with respect to position and/or concentration (C is an atom capable of forming an ion which has an arbitrary valence and is introduced into a vacant lattice point of the crystal of the compound A_xB_y ; and z is from 0 to the number corresponding to the concentration of vacant lattice points in A_xB_y).







(b) $_{2.0 \mu m}$



(C) 2.0 µm



 $(d)_{2.0 \mu m}$



() 1.0 µm

一般式AxByで表される結晶(式中Aは陽イオン、Bは陰イ オンであり、 x と y は電気的に中性な化学量論量比を満たす。) の空格子点に位置的および/または濃度的に制御して原子Czを 導入した化合物(Cは化合物AxBy結晶中の空格子位置に導入 さる任意の価数のイオン形成しうる原子であり、zは零から、A x B y の空格子点濃度に対応する値までをとる。)。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

アラブ 首長国連邦 アンド首長国連邦 アンドイグア・バーブーダ アルバニア オーストリア オーストラリア オーストラリア オーストラリア オーストラリア ボバーア・ヘルツェゴビナ バルバドス ベルギー AE AG AL AM A B B B B B B ベルギー ブルギナ・ファソ ブルガリア ハナッ バナジル ベブラル カナダ 中央アゴマ 中央ンン コンコー スイトシボアール カメルーン 中国 コスタ・リカ コキュブ・バスューリ キプニロッツ チェインマ デンマーク

ドアエスフフガ茶 ミルスペィラボロ ミルスペィラス シャー・フラス ア ド DM DZ GA GB 英国 グレナダ グルジア GE GH GM ンガガギギギクハイアイイアイ日ケ ハーンニリニロンンイスンイタ本ニ リニロンンイスンイタ本ニット ア ヤ・チリネラエ ラア ビアーシンル ン ア ビア・シア ト シア コラア ア ドルラドスリ ア ド ト サ アド ド サー アド ド GN GR ΗÛ ILINSTPEGPR 日本 ケニア キルギスタン 北朝鮮 韓国

カザフスタン セントルシア リヒテンシュタイン スリ・ランカ リベリア リヘリア レソト リトアニア リトアニア ルトアニア ルクセンイア テロッコ モンコ モンドヴァ マグガスカル マケドロ マヤドロユーゴスラヴィア MA MC MD MG MK 共和国マリ ML MN MR MXZELOZLTO NNNPPR

ポルトガル

SE Š Č S I SK SN SZ TD TG TJ TM トルクメニステン トリニダッド・トバゴ タンザニア ウクライナ ウカワ TRTZAGUSZN UUSZN ッカンタ 米コンペキスタン ヴェトナム ユーゴースラヴィア 南アフリカ共和国 ジンパブエ

ŧ

1

明細書

空格子点に位置および濃度制御してドーパントを導入した化合物

技術分野

本発明は、化学量論比組成がAxByで表される結晶(式中Aは陽イオン、Bは陰イオンである。)の空格子点に、位置制御的および/または濃度制御的に原子Cを導入することによって、電気的、光学的、半導体特性およびこれらを組み合わせた特性などを変性した化合物に関する。

本明細書において、空格子点とは、周期的な格子中に見られる無秩序なエラー、つまり格子欠陥、即ち通常原子があるべき位置に原子がない、というのではなく、並進対称性を満たす周期性をもった結晶群、例えば酸化スカンジウム型の周期性を持つ格子を作る形でドープ原子が侵入する、並進対称性を満たす格子点であるがそもそも原子が不在(空)の格子点を指し、本発明において、原子Cのドープを侵入型ドープという。

背景技術

一般に、化学量論比組成AxByで表される化合物結晶、例えばIn2O3結晶化合物は広いバンドギャップを持つ絶縁体であが、これに対して、Sn等の4価あるいは2価になる原子(いわゆるドナー型原子)をドープすることにより電気伝導性を金属に匹敵する程度まで向上させることが提案されてきた。

そして、Іп2О3の薄膜は可視光透過性が高く、近赤外線から

赤外光の波長領域を反射するために、その特性を利用して液晶ディスプレーや薄膜太陽電池の透明電極などとして利用されてきている。

しかしながら、前記ドープによる特性の修飾は、In³*副格子点に置換固溶したSn⁴+や酸素空孔がドナーとして働くことによって起こるものと考えられているけれども、詳細には解明がされておらず、従って再現性および安定性についての理論的解明が難しい。この難しさは、例えばIn₂O₃結晶が複雑な結晶構造であること(第9図の(I)~(III)のオクタントが同図(b)のように8つ配列した構造であり、図(a)はその3単位を配置した場合を示している。)、および単位構造中に含まれる原子数が多く、これらの原子がドープと関連を持ってくることによる。

そこで、本発明者等は、前記化学量論比組成の結晶化合物を再現性および安定性がよく、結晶構造中に位置的および/または濃度的に制御して原子、イオンの状態で、例えば一価イオンのLi+やCu²+を、例えばIn²O₃結晶に添加して所望の特性を持つ化合物を得る方法の開発が、物質設計の上で重要であると考えた。

従って、本発明の課題は、化学量論比組成がAxByで表される結晶(式中Aは陽イオン、Bは陰イオンである。)に、位置的および/または濃度的に制御して原子または前記原子のイオンを添加した化合物を提供すること、換言すれば、前記化学量論比組成がAxByで表される結晶に位置的および/または濃度的に制御して原子、前記原子のイオンを添加する方法を開発することである。

3

本発明者らは、空格子点(vacant sites)、例えばSc2〇3型 結 晶 格 子 の 構 造 を 有 す る I n ₂ O ₃ は 、 そ も そ も ワ イ コ フ 表 記 で 8 a、8b、16b、24d、48eの格子点を有するが、そのう ち原子で占有されている格子点は8bと24d(何れもIn)と 4 8 e (酸素) であり、8 a と 1 6 c の格子点は原子に占有され ていない。このように化学量論比組成と並進対称性を満たす格子 の構造の中で、もとより原子で満たされていない格子点を空格子 点と呼ぶ、これは勿論原子が存在すべき位置に存在しない結晶欠 略 (これは化学量論比組成を実現できない付加的なものであるが) とは異なり、結晶構造において本質的な格子点である、に原子を ドープする方法を確立することにより、前記本発明の課題を解決 したものである。例えばIn2〇3結晶に典型金属元素のLi又は **遷 移 金 属 の C u を 添 加 す る こ と に よ り バ リ ス タ ー 特 性 又 は 遷 移 金** 属による磁気特性を持たせ、ドープ原子を選択すること等により 所望に特性の化合物を設計できるものである。また、ZnOの空 格子点にHをドーピングすることにより電子導電性を改善すると いったように、一般式AxByで表される結晶各種化合物の結晶 の空格子点に例えば半径ェの原子が最密充填構造を取るときの八 面体孔、四面体孔の最大半径はそれぞれ0.4 r、0.2 rとな るが、問題とする化合物の結晶構造の幾何学的条件から制限され る範囲内の原子半径を持ち、且つ所要の電子的特性を与える原子 種、例えばバリスタ的特性を得たいときにはイオン結合的なs電 子系を、高い電子伝導性を得たいときには共有結合的なd電子系 をそれぞれ選ぶことになるが、それぞれを各種母体結晶中の空格 子点に配置してエネルギーバンド電子構造計算を行い所期の特性

4

を与えうるであろう原子をあらかじめ選択し、これを実際にドープすることにより所望する特性の化合物を設計、作製するものである。エネルギーバンド電子構造計算には、第一原理バンド計算、強結合近似バンド計算、クラスター電子構造計算などの手法を必要に応じて適宜用いた。

本発明の、前記一般式で表される化合物結晶の空格子点(新規物性発現を生じるべく設計された空格子点)に所望の原子を添加することにより所望の特性の化合物を得ることの発想は全く新しいものである。

従って、前記したように、従来のドープ方法の置換型ドープと 区別するために、本発明のドープ方法を侵入型ドーピングという。

発明の開示

この発明は、一般式AxByで表される結晶(式中Aは陽イオン、Bは陰イオンであり、xとyは電気的中性を満たす化学量論量を満たす。)の空格子点に原子Czを導入した化合物(Cは化合物AxBy結晶中の空格子点に導入さる任意の価数のイオン形成しうる原子であり、zは零から、AxByの空格子点濃度に対応する値までをとる。)であり、好ましくは、AxByがIn₂〇gであり、CがH、Li、Na、K、Rb、Cs、Cu、Ag、Be、Mg、Ca、Zn、Cd、Hg、B、A1、Sc、Ga、Y、Ti、Ge、Zr、Pb、N、P、V、As、Nb、Sb、S、Cr、Se、Mo、Te、W、F、C1、Mn、Br、I、Re、Fe、Co、Ni、Ru、Os、Ir、Pt、Tbからなる群から選択される少なくとも1つの元素であることを特徴とす

る前記化合物であり、ドーパントとして浅い準位や深い準位を作るアルカリ金属元素、例えばLiや、遷移金属元素、例えばCuを導入し電気抵抗率の電界強度依存性、磁気特性などを改善した前記化合物であり、また、AxByが、In₂О₃、又はZnOでありCが、Li、Cu又はHである上記の化合物である。

図面の簡単な説明

第1図は、(a) - (d)はIn₂O₃: Lix [X=0 (a),0.2 (b), 0.5 (c)、1.0 (d)]の粒子の二次電子(走査電子顕微鏡: SEM)像であり、Li添加量の増加に伴う粒子径の変化を示し、X=0.2の(e)は粒子の八面体成長途中の様子を示す。各図の下にスケールを示す。

第 2 図は、 I n ₂ O₃: L i x (x = 0, 0.2, 0.5, 1.0)に関する X 線回折パターンを示す。

第3図は、面間隔から求めた各試料の格子定数を示す。

第4図は、In₂O₃:Lix [x=0 (a),0.2 (b),1.0 (c)]の拡散反射スペクトルによる光吸収特性を示す。 a e は光吸収端 (バンドギャップに対応する)を意味する。

第5図は、添加量と吸収端のシフトの関係

第6図は、結晶における侵入型ドーパントの位置とそれに対するバンド電子構造。①はIn2O3完全結晶の全状態密度。②は8aサイトに1個。③は2つの8aサイトにLiを添加した場合を、そして④および⑤は2つの16cサイトにLiを添加した、3配位の場合、6配位の場合のIn2O3結晶の全状態密度およびLi2s軌道の部分状態密度。

第7図は、In₂O₃: Lix [X=0 (a), 0.2 (b), 1.0
(c)]のIn 3 d (I), O1 s (II) 内殻スペクトルを示す。
第8図は、In₂O₃: Lix [x=0 (a), 0.2 (b), 1.
0 (c)]の価電子帯スペクトルを示す。

第9図は、In2Os結晶の空間群はIa3であり、C-希土型構造の立方晶単位格子は酸化物イオンが欠けた8個の螢石構造の単位格子の組み合わせから成る。その結晶構造を示す。(I)~(Ⅲ)はオクタント。(a)は前記3つのオクタントの原子のみを示し。大きな斜線付(陰付き)き○は8aサイトであり、原子または該原子のイオンドープ位置を示す。

第10図は、ドープ量の異なる試料の導電率と200度でのN2中アニール時間の関係 [ドーズ量を1x10¹⁵個/с m²(C)、1 x 1 0 ¹⁶個/с m²(B)、1 x 1 0 ¹⁷個/с m²(A) とする〕第11図は、4時間アニールした最大ドーズ量の膜の深さ方向のの濃度分布を2次イオン質量分析した結果を示す。(¹H:⁶⁷ Z n により標準化)

第12図は、ランダムな粒子衝突を仮定して計算したZnO膜中の注入H原子深さ方向分布(DRは損傷領域。DEDは損傷エネルギー分布、PRDは照射領域分布、IRは注入領域)

第13図は、8aサイトに1個のLi(↑)を導入(0,0,0)したIn₂O₃の結晶構造 [6個の最接近接O(Li-0 2.23Å) 第14図は、8aサイトに2個のLi(↑)を導入(0,0,0、1/2,1/2,1/2) したIn₂O₃の結晶構造、 [6個の最接近接O(Li-0 2.23Å)

第 1 5 図は、 1 6 c サイトに 2 個の L i (↑) を導入 (x,x,x,x、

7

1/2+x,1/2-x,x) した I n 2 O 3 の結晶構造 [3 個の最接近接 O (L i-0 2.07 Å) 、 3 個の最接近 I n (Li-In 2.31 Å)]

第 1 6 図は、 I n 2 O 3: C u x 〔 x = 0, 0 . 2, 0 . 5, 0 . 8、
1 . 0 (C u O) 〕に関する X 線回折パターンを示す。

第 1 7 図は、 I n 2 O 3: C u x [x = 0, 0.2, 0.5, 0.8、
1.0 (C u O)] に関する吸収スペクトルを示す。

第18図は、In₂O₃: Cux [x=0,0.5] の価電子帯スペクトルを示す。

第19図は、In₂O₃:Cux [x=0,0.5,1.0 (CuO)] の磁化率 x 及び温度 (K) 依存性を示す。温度 2 8 K付近に N e e l 温度を持つ磁気特性を示す。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明化合物の製造および特性を詳細に説明する。

1. I n 2 O 3 の 結 晶 構 造 と 空 格 子 点 へ の 原 子 ま た は イ オ ン の ド ー プ 。

In2O3の結晶系は酸化スカンジウム型に属する。

第9図に結晶を構成する原子が占める位置を示す。 In2O3結晶の8aや16cは空サイトであり [例として第9図に8aサイトを斜線(影)付の大きな〇で示した。]。この位置に種々の原子または該原子のイオン、例えばLi+イオン、これより更に小さなイオン半径を持つCu²+を、位置制御、濃度制御して導入でき、Liの導入により完全結晶と比較して、いずれの空サイト入れた場合にも価電子帯と伝導帯間のエネルギーギャップが減少することがわかった。また、このようなイオンをドープした化合物はバ

8

リスター特性があることが確認された。他方、 C u の ドープにより 自 発磁化を示す磁気特性が現れることが確認された。

実 施 例

「実施例1]

I n₂O₃: Lix(x=0-1.0)の化合物を合成し、In₂O₃への Li添加の効果を確認する。

1. 前記化合物の合成

In C 1 s を蒸留水に溶解させ、モル比で[L i]/[In 2 O 3]= 0 - 1 . 0 となるようにL i + (L i C 1 化合物として加える)を添加し、室温で 2 4 時間撹拌した。この溶液を乾燥した後、酸素気流中で 9 0 0 ℃、1 時間焼成した。

得られた粉末について、走査型電子顛微鏡(SEM)により組織観察を行い、X線回折法により生成相の同定と格子定数の決定を行なった。

I n 2 O 3 立方格子の格子定数は 1 O . 1 1 6 Å から 1 O . 1 6 3 Å に増大し(第 3 図)、光吸収端のエネルギーが 2 . 7 2 e V から 2 . 6 8 e Vに減少した(第 4 図)。

x=0.5-1.0の範囲では格子定数と光吸収エネルギーはそれぞれ一定(10.163Åと2.68 e V)であった。

強結合近以エネルギーバンド計算より、In2O3結晶の8aや16c空サイトにLiを導入(第13図~第15図)すると、完全結晶と比較して、いずれも価電子帯と伝導帯間のエネルギーギャップが0.2~1.1eV減少することがわかった(第6図)。

これは、Li添加による光学ギャップの減少を支持している。

In₂O₃: Lix(X=0,0.2,1.0)の内殻電子束縛エネルギーに変化は認められなかった。しかし、Li添加量の増大に伴う価電子帯全域にわたるスペクトル強度の増大が認められ、これは8aサイトや16c空サイトに2個Liを導入(第14図、第15図)したバンド計算とよく一致していた。

第1図(a) - (d) に I n_2 O₃: L i x [X=0 (a) ,0 .2 (b) ,0 .5 (c) ,1 .0 (d)] の二次電子(S E M) 像を示す。 x=0 では、約0 .8 μ m程度の微粒子が鎖状に連なっており、全体として無配向的に分布している。 x=0 .2 では、約1 .5 μ m程度の比較的大きな粒子と微細な粒子が混在して観察される。 x が0 .5 以上では粒径が 2 -3 μ mと増大し、その形状は正八面体的であった。 L i 添加量の増加に伴う粒子径の増大は、L i が粒成長を促進していることを示唆している。

第1図(e)には成長途中の八面体が捉えられており、微粒子同士が結合して八面体を形成しているのがわかる。 Liが表面で溶配層を形成し、それが微粒子同士をつなぐ接着剤として作用することによって粒成長が進行しているものと考えられる。

結晶構造

In₂O₃: Lix(x=0,0.2,0.5,1.0)に関する X 線回折パターンを、第 2 図に示す。 x 値の増加とともに、回折ピークは低角側へシフトする傾向にあり、 Li添加によって面間隔が広がっていることを示している。

X=1.0 においても、新たなピークが観察されないように L i $_2$ O や L i I n O $_2$ などに帰属される異相は検出されず、I n $_2$ O $_3$ に帰属される回折ピークのみが観測された。

In2O3結晶の空間群はIa3であり、C-希土型構造の立方晶単位格子は酸化物イオンが欠けた8個の螢石構造の単位格子の組み合わせから成る(第9図参照)。C-希土型構造では8bサイトと24 dサイトをIn、48eサイトをOが占有しており、8aと16 cサイトは空である。Li+のイオン半径は0.90Åであり、In³+のイオン半径:0.94 Åに近い。このため、Liは8aあるいは16 cサイトに存在しているものと考えられ、この予測はIn2O3に対するLiの固溶限界がx=0.5付近であることからも支持される。Li+が8aや16cサイトに導入されると、面心立方型配列を持つIn³+との間に陽イオン同士の過剰な反発エネルギーが生じ、格子定数が伸長することになる。

なお、Li添加量が 0.5以上では、格子定数が飽和していることから、Liは格子内だけでなく粒界にも存在すると考えられる。

光学特性

I n 2 O 3: L i x (x = 0, 0 . 2, 1 . 0)の拡散反射スペクトルを

11

第4図に示す。各試料の吸収端は約2.7 e Vであり、外観は黄色味を帯びていた。これは H 点と Γ 点との間の間接遷移によるものであり、

この値はWeiherらによる実験結果とほぼ一致する。第5図に示すように、添加量の増加により吸収端がレッドシフトしたが、x=0.5以上で飽和した。

また、Li添加と共に吸収スペクトルの傾きが増大した。これは間接遷移にかかわる状態間のエネルギー差の減少と状態密度の増大によるものと推測される。

バンド計算

エネルギーバンド計算は、Liを8aサイトあるいは16cサイトに導入し、最近接相互作用のみを考慮して実施した。 In2〇3完全結晶の電子状態密度を第6図①、各サイトにLiを添加した In2〇3結晶の全状態密度およびLi2s軌道の部分状態密度を第6図②一⑤に示している。各状態密度曲線の作成には0.2e Vの半価幅を持つGauss型関数を用いた。In2〇3完全結晶ではIn5s軌道が伝導帯の下端、O2p軌道が価電子帯の上にLiをそれぞれ形成している。8aサイトの1つのサイトにLiを溶れでいる。8aサイトの1つのサイトにLiを溶れている。8aサイトの1つのサイトにLiを溶れている。8aサイトの1つのサイトにLiを溶れている。8aサイトにLiを溶れている。8aサイトにLiを変には、低電子帯しい状態を度が現れる。100gの状態密度が現れる。第6図④および⑤には16cサイトにLiを2個導入したときのIn203の状態密度

を示す。8aサイトに2個のLiを導入した場合とほぼ同様の傾向が見られている。16cサイトにLiを2個導入するとき、配位数が3(Li-〇)(d)の場合と比較して、6[(Li-〇)×3,(Li-Іп)×3]の場合(e)は伝導帯下端に新しく大きな状態密度が形成され、全状態密度にも顕著な変化が生じている。

②~⑤に対応する結晶構造を第13図~第15図に示す。⑤の
★と★★との間のエネルギー差が50meV程度より小さければ、
ドーパントは浅い順位を形成し、価電帯準位と伝導帯の底が重なり電荷担体が空の伝導帯の入って高い導電性を示す。第二、第三相互作用まで含めることによりエネルギーギャップは実験値により近い値が得られると考えられる。8aサイト、16cサイトのいずれにおいても、Liを導入することにより、完全結晶では見られない状態密度が伝導帯の下端や価電子帯に生じ、エネルギーギャップが減少する傾向を示した。これは、Li添加によるエネルギーギャップの減少を支持している。これは、エネの状態密度の比較からLi-〇相互作用よりもIn-Liの金属ー金属相互作用から生じていることがわかった。この場合のドーパントにより形成されたドナー準位と伝導帯のエネルギー差は、1.5eVであった。

X線光電子分光

I n₂O₃: Lix(X=0,0.2,1.0)のIn3d,Ols内殻スペクトルを第7図に示す。Li添加量の増加にかかわらず、In3dとOls電子の束縛エネルギーに変化は認められなかった。In₂O₃: Lix(x=0,0.2,1.0)の価電子帯スペクトルを第8図に示す。Li添加量の増大に伴い、約1.0-8.5 e V付

近のスペクトル強度が増大した。これは、8aサイトや16c空サイトに2個Liを導入(第14図、第15図)したバンド計算と一致している。

均一薄膜の作製

前記で得られた侵入型ドーピングを行ったIn2O3結晶をターゲットとして用いて、レーザーアブレーション法によりシリカガラスからなる基体上に前記結晶組成の薄膜を形成した。該薄膜について電圧一電流特性を調べたところバリスター特性を示すことが確認された。

なお、前記結晶の薄膜は、従来からIn2O3の薄膜を形成すのに用いられている、高周波スパッタ法、イオンビーム堆積法、ドーパント種とInの合金を原料とする電子ビーム蒸着法、抵抗加熱蒸着法、ドーパント種やInの低沸点金属有機化合物やハロゲン化物などを原料として用いる化学蒸気堆積(CVD)法など各種の方法などを採用することができ、また、真空を使わない膜の形成法である、ゾルゲル法による原料を用いたスピンコート法、適度な粘度を有する有機化合物と混合した原料を用いたディップ法、ドクターブレード法、印刷法なども採用可能である。

〔実施例2〕

イオン半径が実施例1のLiより更に小さいCuをドープ成分として用い、ドープと得られる物質の特性を観察した。

X線回折パターン(第16図)からは、Cuの添加に伴う格子 定数の変化は認められなかった。

吸収スペクトル(第18図)からは、Cu添加の増加に伴い、 吸収端及び吸収ピークが低エネルギー側にシフトしていることが 14

確認された。このことから、CuのIn2O3結晶へのドープが確認された。

光吸収スペクトルの変化は、価電子帯および伝導帯における状態密度分布の変化を反映している。

遷移金属である C u のドープによる 帯磁率の 温度依存性を調べた。 その結果、 x=0 . 5 では、 C u の添加により 2 8 K 付近に N e e 1 点を持つ 反強磁性体を示すことが分かった。

〔実施例3〕

ZnOへのH添加の効果を確認する。

1. 前記化合物薄膜の合成とH添加

ZnOは六方晶ウルツアイト型結晶構造を取るので、隣り合う四面体孔の一つは満たされておらず、実施例1で示した侵入型ドーピングの効果を再確認するのに好都合な物質の一つである。

本実施例では、侵入型ドーピングの効果を明らかにするために、 先ず絶縁性のZnO薄膜を薄膜を作製し、これに半導体産業で不 純物ドーピングに常用されているイオン注入法を用いてHを添加 する。注入Hイオン数密度による電気伝導率の改善は、この添加 したHが全元素中最小の半径を持つことや、HによるZnやOの 置換が不可能なことから、上記空格子点に位置するようになった 注入H原子のドーピング効果として解釈できることを示す。

具体的条件:

焼結した Z n O ターゲットを用い、 r f マグネトロンスパッタリング法により、厚さ 2 マイクロメートルの Z n O 薄膜を堆積させる。

絶縁性 (導電率は10⁻⁷S/cm以下) の2nO薄膜を得るため、

15

スパッタリングガスに用いる A r に 2 O vo 1%の酸素ガス (O2) を添加する。

勿論、基板は特に加熱せず常温で堆積を行うと、目的とする絶縁性のZnO薄膜が得られる。

膜中へのHイオン注入は、H+イオンを100keVに加速して 薄膜に衝突させ、膜内部に侵入させる。ドーズ量を1 x 1 0 ¹⁵個 / c m²から一桁ずつ増加させ、1 x 1 0 ¹⁶個/ c m²、1 x 1 0 ¹⁷個/ c m²とする。

イオン注入は回復不能の照射損傷発生を避けるため薄膜を常温の状態にして行うが、電気的活性化のため注入後にアニールが必要であることは言うまでもない。

ただ、本発明の侵入型ドーピングでは、通常置換型ドーピングで必要とされる400度のアニールではなく、200度と言う低温のアニールで充分な低抵抗率化が達成される。これは、格子間位置にドーパントが存在するためであり、侵入型ドーピングでは小さな活性化エネルギーで効果が実現することになる。

第10図に示すように、 $1 \times 1 0^{16}$ 個 $/ c m^2$ 以上のドーピングにより導電率が劇的に改善され、 $1 \times 1 0^{17}$ 個 $/ c m^2$ のドーズ量では $1 0^{-7}$ S/ c m以下から $1 0^3$ S/ c mへと1 0桁の導電率増大が観測された。

このとき測定されたキャリアー密度は 3 x 1 0 ²¹ / c m ³であり、 Z n O 結晶の数密度 4 x 1 0 ²² / c m ³と比較すると、約 1 0 % の高濃度ドーピングが実現したことになる。

この高い活性化率は、格子間位置にドープしたHがZnO結晶中で最近接のOとO-H結合を擬似的に形成しドナーとして働き、

更に小さな活性化エネルギーで格子間位置を跳び回っていることによると考えられる。

これは第11図に示した深さ方向の二次イオン質量分析の結果 (H濃度は界面で高く、膜中ではほぼ平坦である。界面で高いH濃度は測定上の問題かもしれない。)からも容易に了解される。 Hの活性化エネルギーが大きく局在しやすい場合は、第12図に示したように膜厚の中央付近でH濃度のピークが認められるはずである。

なお、前記結晶の薄膜は、従来から2n〇の薄膜を形成すのに用いられている、高周波スパッタ法のみではなく、イオンビーム堆積法やドーパント種と2nの合金を原料とする電子ビーム蒸着法、抵抗加熱蒸着法、ドーパント種や2nの低沸点金属有機化合物やハロゲン化物などを原料として用いる化学蒸気堆積(CVD)法など各種の方法などを採用することができ、また、真空を使わない膜の形成法である、ゾルゲル法による原料を用いたスピンコート法、適度な粘度を有する有機化合物と混合した原料を用いたディップ法、ドクターブレード法、印刷法なども採用可能である。

なお、具体例としてIn2O3結晶およびZnO結晶の場合を示したが、他の結晶の空格子点への原子またはそのイオンの導入にも上記結晶薄膜の製法をそのまま乃至多少の変更を加えて採用することができる。更に、侵入ドープ材料とし、Li、CuおよびHまたはこれらのイオン以外のものを用いても、前記した製法を採用することができる。

そして、得られる化合物の特性は、完全結晶構造と、該結晶へ の制御された濃度および/または制御された位置へのドープ剤の・

17

添加との関係や、ドープ材料の選択により種々のものとすることができる。

そして、得れる化合物の特性は、完全結晶構造と、該結晶への 制御された濃度および/または制御された位置へのドープ剤の添 加との関係や、ドープ材料の選択により種々のものとすることが できる。

産業上の利用可能性

以上述べたように、本発明によれば、所望の特性、例えばバリスター特性、反強磁性、導電性など特性を持つ化合物を、安定的に且つ制御して得ることができる、という優れた作用・効果がもたらされる。

WO 00/66496

18

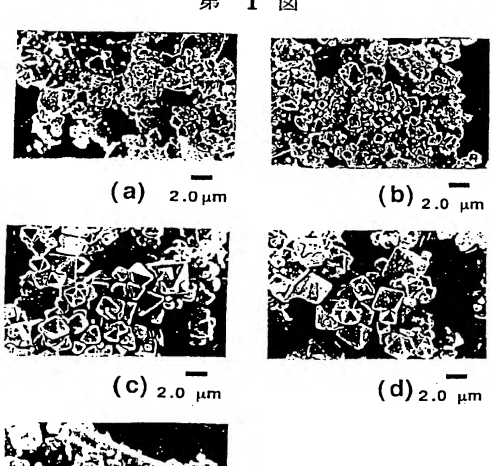
請求の範囲

- 1. 一般式AxByで表される結晶(式中Aは陽イオン、Bは陰イオンであり、xとyは電気的に中性な化学量論量比を満たす。)の空格子点に原子Czを導入した化合物(Cは化合物AxBy結晶中の空格子位置に導入さる任意の価数のイオンを形成しうる原子であり、zは零から、AxByの空格子点濃度に対応する値までをとる。)。
- 2. AxByがIn2Osであり、CがH、Li、Na、K、Rb、Cs、Cu、Ag、Be、Mg、Ca、Zn、Cd、Hg、B、Al、Sc、Ga、Y、Ti、Ge、Zr、Pb、N、P、V、As、Nb、Sb、S、Cr、Se、Mo、Te、W、F、Cl、Mn、Br、I、Re、Fe、Co、Ni、Ru、Os、Ir、Pt、Tbからなる群から選択される少なくとも1つの元素であることを特徴とする請求項1に記載の化合物。
- AxByがZnOであり、CがHであることを特徴とする 請求項1に記載の化合物。

PCT/JP00/01866

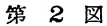
1/19

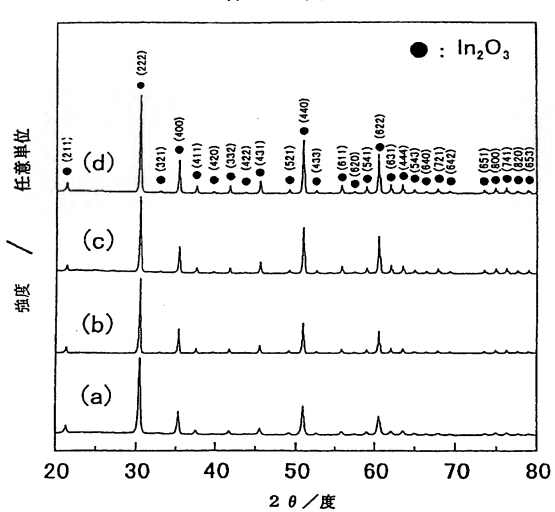
第 1 図



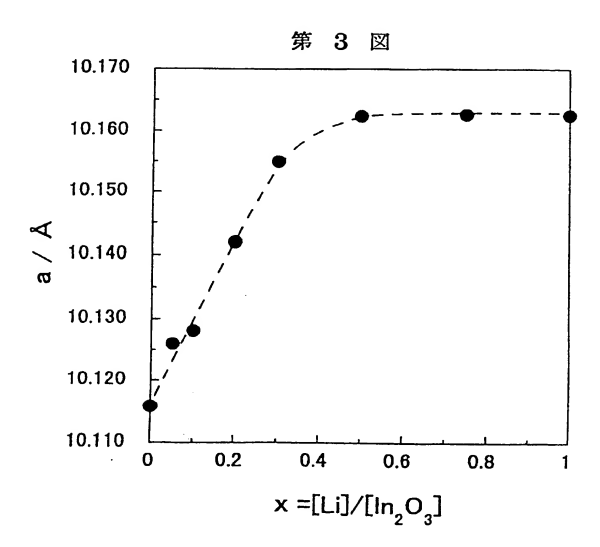


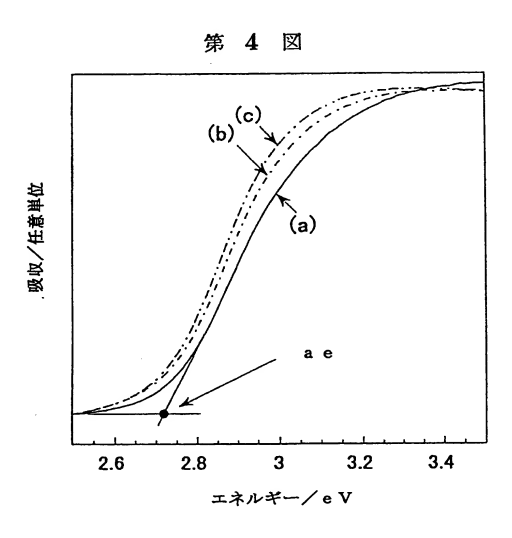
(e) _{1.0 μm}





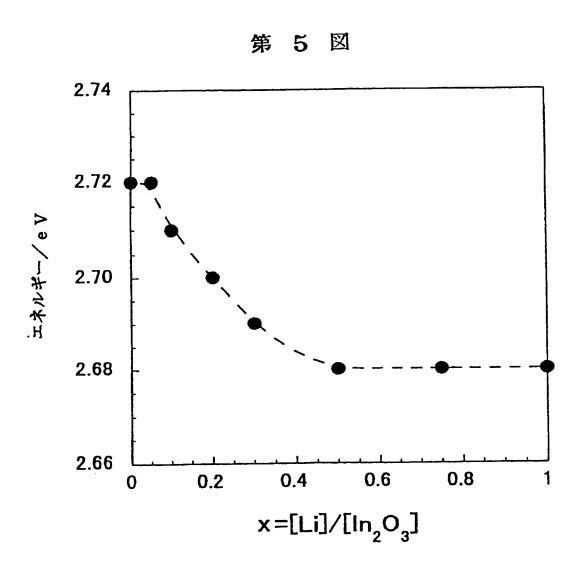
7





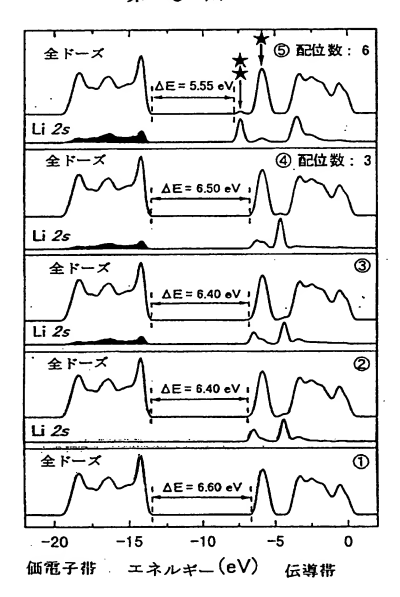
PCT/JP00/01866

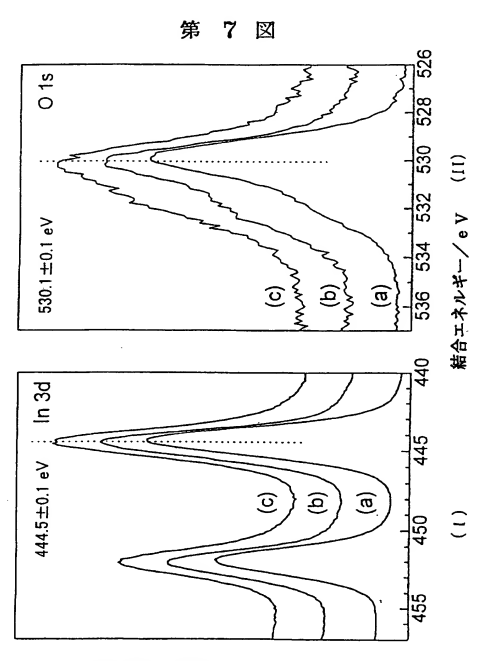
5/19



6/19

第 6 図

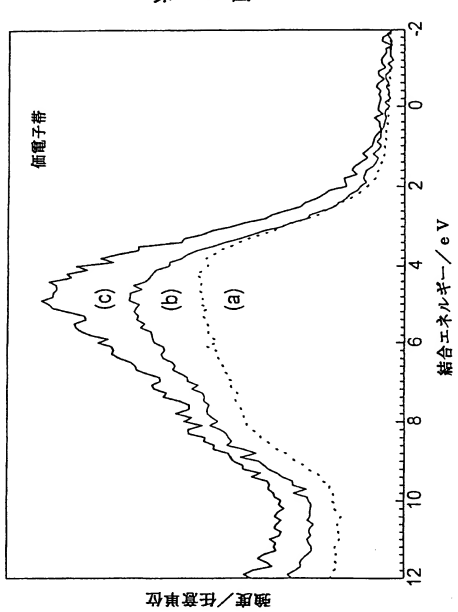


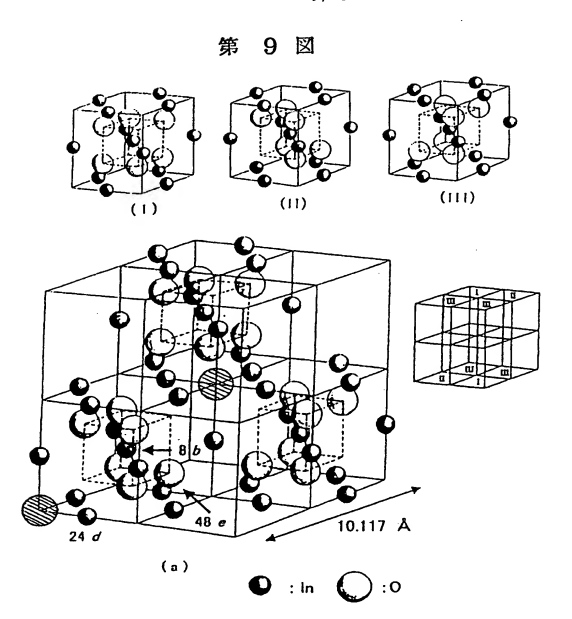


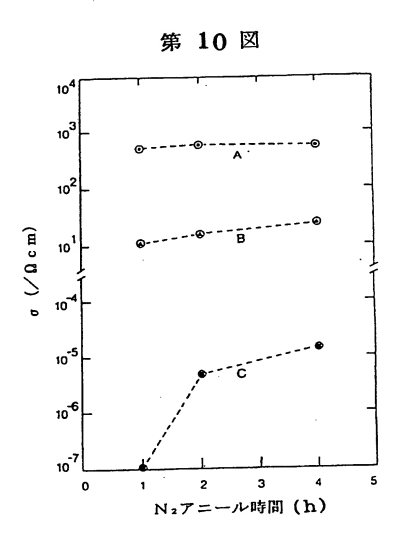
边单意丑更**艇**

8/19

第 8 図

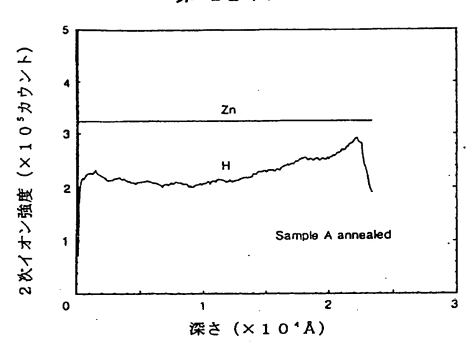






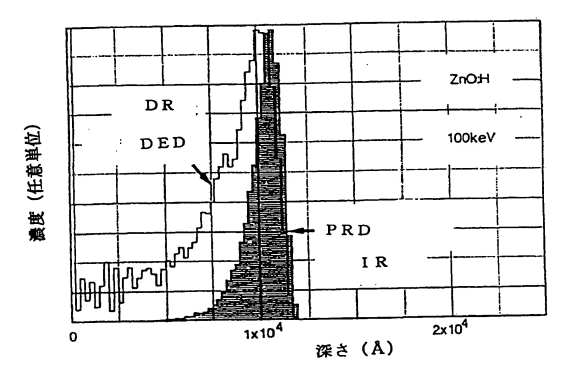
WO 00/66496 PCT/JP00/01866

第 11 図

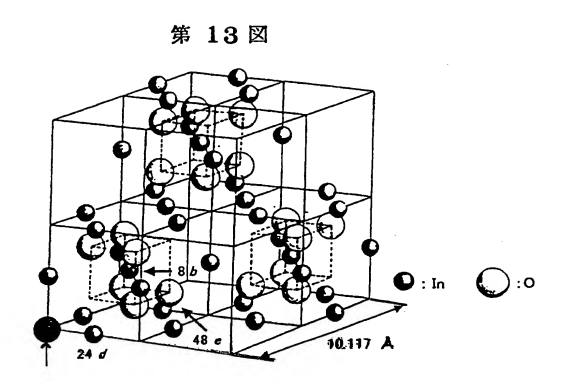


WO 00/66496 PCT/JP00/01866

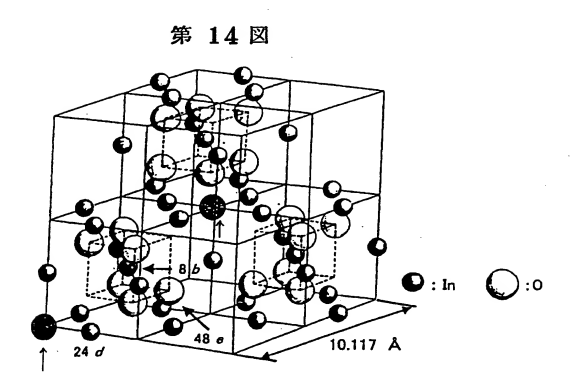
12/19 第 **12** 図

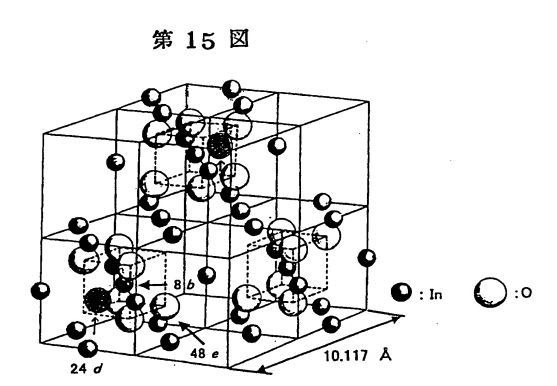


PCT/JP00/01866



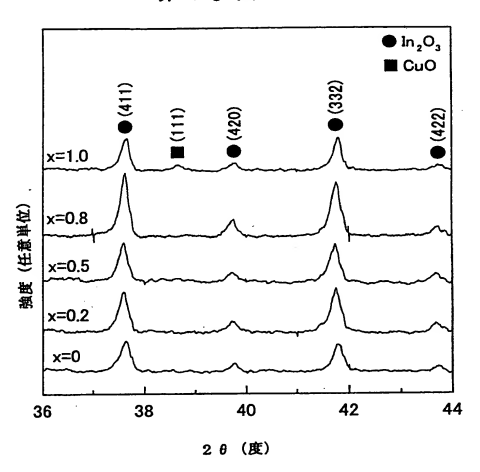
WO 00/66496 PCT/JP00/01866



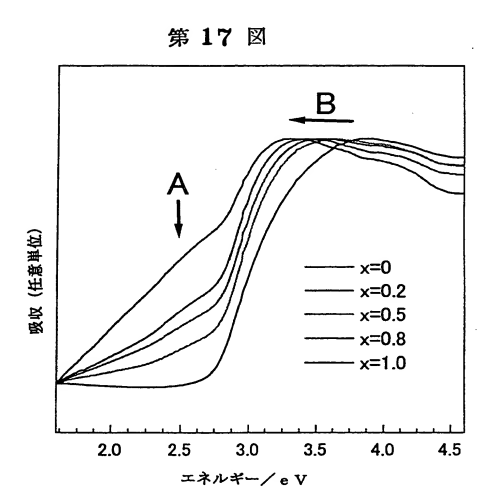


WO 00/66496

第 16 図

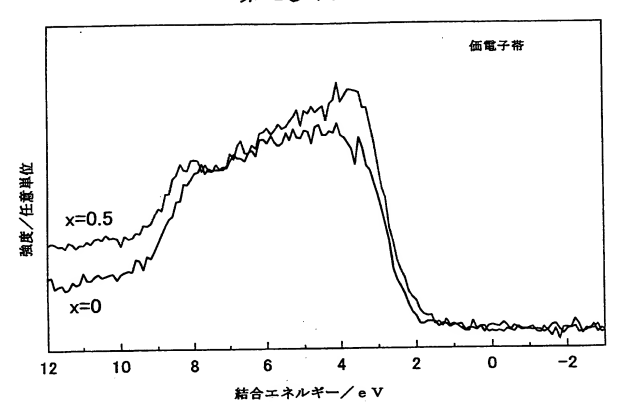


WO 00/66496 PCT/JP00/01866



THIS PAGE BLANK WEET

第 18 図



第 19 図

